

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-292805

(43) Date of publication of application: 15.10.2003

(51)Int.Cl.

C08L101/12 B32B 7/02 GD2B G02F

(21)Application number: 2002-099201

(71)Applicant: NIPPON SHOKUBAI CO LTD

(22)Date of filing:

01.04.2002

(72)Inventor: AOYAMA TAKAHIRO

NODA NOBUHISA SHIMIZU KENJI

AKUTAGAWA HIRONOBU

(54) COMPOSITION HAVING LOW REFRACTIVE INDEX AND ANTI- REFLECTION COATING (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a composition having a low refractive index suitable to a material having a low refractive index for forming an anti-reflecting coating, a light diffusion sheet for a liquid crystal display and the like due to its excellent quality as a material having a low refractive index, and also to provide an anti-reflection coating using the composition. SOLUTION: The composition having a low refractive index comprises fine composite particles containing an inorganic compound and an organic compound, and the organic compound contains one having a molecular weight of 1,000 or more as the essential component which preferably comprises a polymer obtained by polymerizing a monomer component containing a monomer having a fluorine atom, and the anti-reflection coating is produced by laminating the above composition having a low refractive index.

(19)日本国特許庁 (JP)

(12)公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開2003-292805

(P2003-292805A) (43)公開日 平成15年10月15日(2003.10.15)

(51) Int. Ci. 7	識別記号	ΡI	テーマコード (参考)
C08L101/12		C08L101/12	2H042
B32B 7/02	103	B32B 7/02	103 2H091
9/00		9/00	A 2K069
C08K 3/00		COSK 3/00	4F100
G02B 1/11		G02B 5/02	В 4Л002
	審査請求	未請求 請求項の数3	OL (全14頁) 最終質に続く
(21)出願番号	特願2002-99201(P 2002-99201)	(71)出願人 000004	1628
		株式会	社日本触媒
(22)出願日	平成14年 4月 1日(2002. 4.1)	大阪府	大阪市中央区高麗橋4丁目1番1号
		(72)発明者 青山	孝浩
	-	大阪府	f吹田市西御旅町5番8号 株式会社
		日本触	!媒内
		(72)発明者 野田	信久
		大阪府	f吹田市西御旅町 5 番 8 号 株式会社
		日本触	媒内
•		(74)代理人 100086	
		弁理士	: 安富 康男 (外1名)
			最終頁に続く

(54) 【発明の名称】低屈折率組成物及び反射防止膜

(57)【要約】

【課題】 低屈折率材料としての性能に優れるため反射 防止膜や液晶ディスプレイ用光拡散シート等を形成する 低屈折率材料として好適な低屈折率組成物、及び、それ を用いてなる反射防止膜を提供する。

【解決手段】 無機系化合物と有機系化合物との複合微粒子を含んでなる低屈折率組成物であって、該有機系化合物は、分子量が1000以上のものを必須としてなり、好ましくは、上記有機系化合物が、フッ素原子を有する単量体を含む単量体成分を重合してなる重合体である低屈折率組成物、及び、上記低屈折率組成物を積層してなる反射防止膜。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 無機系化合物と有機系化合物との複合鍛 粒子を含んでなる低屈折率組成物であって、該有機系化 合物は、分子量が1000以上のものを必須としてなる ことを特徴とする低屈折率組成物。

1

【請求項2】 前記有機系化合物は、フッ素原子を有す る単量体を含む単量体成分を重合してなる重合体である ことを特徴とする請求項1記載の低屈折率組成物。

【請求項3】 請求項1又は2記載の低屈折率組成物を 積層してなることを特徴とする反射防止膜。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、低屈折率組成物及 びそれを用いてなる反射防止膜に関する。

[0002]

【従来の技術】反射防止膜は、ディスプレイ等の表示装 置の表面反射を低減して光透過率を向上するために、表 示装置の表面に形成されるものであるが、無機系の誘電 体材料を蒸着又はスパッタで積層して形成されるドライ コートタイプと、有機系材料を塗布して形成されるウェ 20 ~200 nmの内部空洞を有するシリカゾルを含有する ットコートタイプとがあり、コスト面からウェットコー トタイプのものが市場を伸ばしている。このような反射 防止膜には、単層又は複層形態により構成されるものが あるが、ガラスや、ポリエチレンテレフタレート(PE T)、ポリカーボネート(PC)、トリアセチルセルロ ース (TAC) 等のプラスチックフィルム等の基材 と に、高屈折率層と低屈折率層とをこの順に基材表面から 積層して形成される光学多層膜や、低屈折率粒子と高屈 折率バインダーとにより構成される液晶ディスプレイ用 光拡散シート等が挙げられる。

【0003】低屈折率層を形成する材料としては、シリ カ(1.46)、弗化マグネシウム(1.38)、弗化 アルミニウム(1.33~1.39)、弗化カルシウム (1.44)、弗化リチウム(1.36~1.37)、 弗化ナトリウム(1.32~1.34)、弗化トリウム (1.45~1.50)を配合したコーティング剤や、 フッ素樹脂を用いて低屈折率化する手法が有力とされて いる。なお、括弧内の数値は屈折率を示している。一 方、高屈折率層を形成する材料としては、酸化チタン、 れている。

【0004】特開平10-182745号公報及び特開 平10-182745号公報には、特定構造の含フッ素 多官能(メタ)アクリル酸エステルを含有する単量体組 成物を重合させてなる低屈折率材料が開示されている。 また、特開2001-163906号公報には、平均粒 径が5~100nmのシリカゾル粒子と分子中にビニル 基、アクリロイル基、メタクリロイル等の重合可能な不 飽和結合を少なくとも3個以上を有するアクリル系化合 物とを主成分とする低風折率組成物において、該組成物 50 到した。無機系化合物と分子量が1000以上の有機系

中におけるシリカゾル粒子含有量が30~80%で、中 でも粒径50~100nmのシリカゾル粒子が20%以 上含有されている低屈折率組成物に関し、低い屈折率を 有しかつ物理的強度にも優れ、安価で、生産性に優れる ことが開示されている。

【0005】特開2001-262011号公報には、 含フッ素多官能(メタ)アクリル酸エステルと、(メ タ)アクリロオキシ基を有するシランカップリング剤及 びフッ素含有シランカップリング剤によって変性された 10 コロイダルシリカとを特定割合で含む含フッ素硬化性塗 液に関し、高い表面硬度を有し、低反射率で、各種基材 表面等に使用可能であることが開示されている。

【0006】特開2001-324604号公報には、 透光性を有する基板上にコーティングにより形成された 少なくとも3層からなる反射防止膜において、表面側か ら第1の層、第2の層、第3の層を有し、かつ第1の層 と第3の層に平均粒径50~100nmの微粒子を分散 してなるノングレア機能を有する反射防止膜に関し、第 1の層が低屈折率層であり、屈折率が1.44以下で5 ことが好ましいことが開示されている。

【0007】しかしながら、これらの技術においては、 粒子径の異なったシリカ粒子を配合することによりコー ティング膜中に空隙を形成させてナノポーラスにした り、シリカ粒子をシランカップリング剤により処理した り、平均粒径の大きな微粒子を分散させたりして低屈折 率を実現しようとしているが、これらと相違する手法に より、ウェットコートタイプに適用することが容易であ って、低屈折率材料としての性能に優れたものとし、各 30 種の反射防止膜に好適に適応しうるようにするための工 夫の余地があった。

[0008]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、上記現状に 鑑みてなされたものであり、低屈折率材料としての性能 に優れた低屈折率組成物、及び、それを用いてなる反射 防止膜を提供することを目的とするものである。

[0009]

【課題を解決するための手段】本発明者等は、反射防止 膜に用いられる低屈折率材料について種々検討した結 酸化亜鉛超級粒子を分散させたコーティング剤が用いら 40 果、無機系化合物と分子量が1000以上の有機系化合 物との複合微粒子という特定された構成を有する複合微 粒子を含んでなる組成物を用いると、波長550nmに おける屈折率(n)が1.30~1.42となり、通常 のシリカを配合した低屈折率材料が示す屈折率(n= 1、45~1.46)よりも低屈折率を発現し、低屈折 率材料としての性能に優れたものとすることができるこ とに着目し、このような組成物を反射防止膜用の低屈折 率材料として好適に用いることができることを見いだ し、上記課題をみごとに解決することができることに想 化合物とにより複合微粒子を形成すると、複合微粒子中 や、複合微粒子を含む低屈折率組成物から形成される膜 中に空隙が存在し、このような空隙がシリカ粒子のみに より形成される空隙と異なって、より低屈折率を発現す るものと考えられる。また、複合微粒子における有機系 化合物が、フッ素原子を有する単量体を含む単量体成分 を重合してなる重合体であると、更に屈折率を低くする ことができることを見いだし、本発明に到達したもので ある。

【0010】すなわち本発明は、無機系化合物と有機系 10 化合物との複合微粒子を含んでなる低屈折率組成物であ って、上記有機系化合物は、分子量が1000以上のも のを必須としてなる低屈折率組成物である。本発明はま た、上記低屈折率組成物を積層してなる反射防止膜でも ある。以下に、本発明を詳述する。

【0011】本発明の低屈折率組成物は、無機系化合物 と有機系化合物との複合微粒子を含んでなる。上記複合 徽粒子としては、無機系化合物から形成される無機微粒 子と、有機系化合物とが複合化及び/又は一体化してな る微粒子の形態が好適である。このような微粒子の形態 20 としては、無機微粒子の表面に有機系化合物が固定され ている形態、無機微粒子内に有機系化合物の一部又は全 部が包含されている形態等が挙げられるが、中でも好ま しい形態としては、無機微粒子の表面に有機系化合物の 全部又は一部が固定され、無機微粒子の表面に有機系化 合物の一部が固定されるときには無機微粒子内に有機系 化合物の残りの一部が包含されている形態が挙げられ る。なお、無機系化合物と有機系化合物との間で化学結 合が形成されて固定されることが好ましい。本発明にお いて、複合微粒子は1種又は2種以上を用いることがで 30 では、低屈折率化に大きく寄与しないおそれがあり、9 き、また、複合微粒子を構成する無機系化合物及び有機 系化合物はそれぞれ1種又は2種以上を用いることがで

【0012】上記複合微粒子において、上記無機微粒子 内に包含される有機系化合物の有無は、例えば、該複合 微粒子を加熱し、有機系化合物を熱分解した後の微粒子 の比表面積の測定値と、微粒子の直径から算出される比 表面積の理論値とを比較することにより、確認すること ができる。すなわち、無機微粒子内に有機系化合物を包 含している場合は、加熱によって有機系化合物が熱分解 40 し、微粒子内に多数の細孔が生じるため、有機系化合物 を熱分解した後の微粒子の比表面積が、微粒子の直径か ら算出される比表面積の理論値よりもかなり大きい値と なる。

【0013】本発明では、上記有機系化合物は、分子量 が1000以上のものを必須としてなる。有機系化合物 の分子量とは、有機系化合物が重合体である場合には数 平均分子量を意味することになる。好ましくは、200 0以上であり、また、10000以下である。より好 ましくは、4000以上であり、また、30000以下 50 商品名、日本メクトロン社製)。

である。Mn=100000を超えると、後述する有機 溶剤に溶解しない場合があり好ましくない。Mn=10 00より小さいと粒子の分散安定性が悪く、歴折率も 1. 45以上となる。なお、複合微粒子は、本発明の作 用効果を損なわない限り、分子量が1000以上の有機 系化合物と共に、分子量が1000未満の有機系化合物 を含んでいてもよい。

【0014】本発明における有機系化合物としては、重 合体が好適であり、中でも、 (メタ) アクリル樹脂、ポ リスチレン、ポリ酢酸ピニル、ポリエチレンやポリプロ ピレン等のポリオレフィン、ポリ塩化ビニル、ポリ塩化 ピニリデン、ポリエチレンテレフタレート等のポリエス テル及びこれらの共重合体やアミノ基、エポキシ基、ヒ ドロキシル基、カルボキシル基等の官能基で一部変性し た樹脂から構成されるものが好適である。これらの中で も、有機系化合物が、(メタ)アクリル系樹脂、(メ タ)アクリルースチレン系樹脂、(メタ)アクリルーポ リエステル系樹脂等の(メタ)アクリル単位を含む有機 重合体を必須とすることが好ましい。なお、有機系化合 物の分子形状としては、直鎖状、分枝状、架橋構造の形 状のものが好適である。

【0015】本発明においては、上記有機系化合物は、 フッ素原子を有する単量体を含む単量体成分を重合して なる重合体であることが好ましい。すなわち本発明にお ける複合微粒子の好ましい形態としては、フッ素系単量 体と無機微粒子とを複合化させてなる形態であり、より 屈折率を低くすることが可能となる。また、より好まし くは、フッ素原子を有する単量体を3~95質量%含む 単量体成分を重合してなる重合体である。3質量%未満 5 質量%を超えると、粒子が凝集しやすい傾向にあり好 ましくない。更に好ましくは、5~80質量%である。 フッ素原子を有する単量体としては、パーフルオロアル キル基と重合性2重結合基とを有する単量体が好適であ り、パーフルオロアルキル基としては、パーフルオロメ チル基、パーフルオロエチル基、パーフルオロプロピル 基、パーフルオロブチル基、パーフルオロヘキシル基、 パーフルオロオクチル基、パーフルオロデシル基、パー フルオロドデシル基、パーフルオロテトラデシル基が好 適である。このような単量体は、1種又は2種以上を用 いることができる。

【0016】上記フッ素原子を有する単量体(フッ素モ ノマー)の市販品として、以下のモノマー等が挙げられ る。ライトエステルドM-108、ライトエステルM-3F、ライトエステルM-4F(いずれも商品名、共栄 社化学社製); CHEMINOX FAAC、CHEM INOX FAMAC, CHEMINOX FAAC-M. CHEMINOXFAMAC-M. CHEMINO X PFAE, CHEMINOX PFOE (wftht

【0017】また、フッ素原子を有する単量体の他に下 記の単量体を共重合することにより、本組成物から得ら れる皮膜の可とう性、耐溶剤性、耐スリキズ性等の皮膜 物性が向上できる。(メタ)アクリル酸、イタコン酸、 マレイン酸、無水マレイン酸等のカルボキシル基を有す るモノマー:2-(メタ)アクリロイルオキシエチルア シッドホスフェート等の酸性リン酸エステル系モノマ 一;2-ヒドロキシエチル(メタ)アクリレート、3-ヒドロキシプロピル(メタ)アクリレート、4-ヒドロ キシブチル (メタ) アクリレート、カプロラクトン変性 10 ヒドロキシ(メタ)アクリレート(例えば、ダイセル化 学工業社製:商品名「プラクセルFM」)等の活性水素 を持った基を有するモノマー、メチル(メタ)アクリレ ート、エチル(メタ)アクリレート、プロピル(メタ) アクリレート、イソプロピル(メタ)アクリレート、シ クロヘキシル (メタ) アクリレート、メチルシクロヘキ シル(メタ)アクリレート、シクロドデシル(メタ)ア クリレート、tertープチルシクロヘキシル(メタ) アクリレート、イソプチル(メタ)アクリレート、te rtープチル(メタ)アクリレート、ラウリル(メタ) アクリレート、イソボルニル (メタ) アクリレート、ス テアリル (メタ) アクリレート、2-エチルヘキシル (メタ) アクリレート等の(メタ) アクリル酸アルキル エステル; (メタ) アクリルアミド、N, N'ージメチ ルアミノメチル (メタ) アクリレート、イミド (メタ) アクリレート、N-メチロール(メタ)アクリルアミド 等の含窒素モノマー; エチレングリコールジ (メタ) ア クリレート等の2個の重合性二重結合を有するモノマ ー:塩化ビニル、塩化ビニリデン等のハロゲン含有モノ マー;スチレン、α-メチルスチレン、ピニルトルエン 30 等の芳香族系モノマー; ピニルエーテル; 4-メタクリ ロイルオキシ1,2,2,6,6-ペンタメチルピペリ ジン等の紫外線安定性単量体;2-[2′-ヒドロキシ -5′ - (メタクロイルオキシエチル)フェニル] -2 H-ベンゾトリアゾール等の紫外線吸収性単量体:3-メタクリロキシプロピルトリメトキシシラン等の反応性 シランやサイラプレーンFM-0711(商品名、チッ ソ社製)等の反応性シリコーン等が挙げられるが、特に これらに限定されるものではない。これら他のモノマー 成分も、単独で使用し得る他、必要により2種以上を併 40 用できる。

【0018】上記共重合体を製造する際の重合方法にも 格別の制限はなく、従来公知の重合法、例えば溶液重合 法、分散重合法、懸濁重合法、乳化重合法等を使用でき る。溶媒としては、紫外線吸収性基を有するモノマーの 溶解性の観点から非水系溶媒が好ましく、この場合の好 ましい非水系溶媒の量は、全組成物中に占める比率で5 ~97質量%の範囲が好ましい。溶液重合法を用いてモ ノマー成分を重合する際に用いられる溶媒としては、ト ルエン、キシレン、その他の芳香族系溶媒; iso-プ 50 footnotesize 50 <math>footnotesize 50 footnotesize 5

ロピルアルコール、nープチルアルコール等のアルコー ル系溶媒;プロピレングリコールメチルエーテル、ジプ ロピレングリコールメチルエーテル、エチルセロソル ブ、ブチルセロソルブ等のエーテル系溶媒;酢酸ブチ ル、酢酸エチル、セロソルプアセテート等のエステル系 溶媒:アセトン、メチルエチルケトン、メチルイソブチ ルケトン、ジアセトンアルコール等のケトン系溶媒、ジ メチルホルムアミド等を使用できる。もちろん使用する 溶媒の種類はこれらに限定されるものではない。これら の溶媒は1種のみを使用してもよいし、2種以上を混合 溶媒として使用してもよい。溶媒の使用量は、得られる 共重合体の濃度等を考慮し適宜定めればよい。

6

【0019】また上記モノマー成分を共重合体させる際 には、通常重合開始剤が使用されるが、重合開始剤とし ては、例えば2, 21-アゾビス-(2-メチルブチロ ニトリル)、 tertーブチルパーオキシー2ーエチル ヘキサノエート、2,2'-アゾピスイソブチロニトリ ル、ベンゾイルパーオキサイド、ジーtert-ブチル パーオキサイド等の通常のラジカル重合開始剤が挙げら れる。重合開始剤の使用量は、要求される共重合体の要 求特性等に応じて適宜決定すべきもので特に限定はない が、モノマー成分全量に対し0.01~50質量%の範 囲が好ましく、より好ましくは0.05~20質量%の 範囲である。

【0020】本発明における無機系化合物としては、無 機酸化物が好適である。無機酸化物とは、金属元素が主 に酸素原子との結合を介して3次元のネットワークを構 成した種々の含酸素金属化合物を意味する。無機酸化物 を構成する金属元素としては、元素周期律表II~VI 族から選ばれる1種以上の元素が好ましく、より好まし くは、元素周期律表 I I I ~ V 族から選ばれる 1 種以上 の元素である。これらの中でも、Si、A1、Ti及び 2rからなる群より選ばれる1種以上の元素が好まし く、最も好ましくは、Siである。また、無機酸化物中 に、有機基、水酸基を有したり、後述する原料に由来す る各種の基が残留したりしていてもよい。上記有機基と しては、炭素数20以下の置換されていてもよいアルキ ル基、シクロアルキル基、アリール基及びアラルキル基 からなる群より選ばれる少なくとも1種の基が好適であ る。また、このような無機系化合物から形成される無機 微粒子の形状としては、任意の粒子形状でよく、球状、 針状、板状、鱗片状、破砕状等が好適である。

【0021】上記複合微粒子中の無機系化合物の質量割 合としては、無機系化合物と有機系化合物の全質量にお ける無機系化合物の割合が40質量%以上であることが 好ましく、また、99.5質量%以下であることが好ま しい。40質量%未満の場合、屈折率が1、45以上の 高屈折率となるおそれがあり、99.5質量%を超える と、微粒子が凝集するおそれがある。より好ましくは、

【0022】上記複合微粒子中の無機系化合物と有機系 化合物との質量割合は、例えば、複合微粒子を1.33 ×10kPaの圧力下、130℃で24時間乾燥したも のについて元素分析を行い、灰分を複合微粒子中の無機 系化合物の含有量とすることにより測定することができ る。

[0023] 本発明ではまた、上記複合微粒子が、アル コキシ基を有することが好ましい。アルコキシ基は、複 合微粒子と有機媒体との親和性や、有機媒体中での複合 微粒子の分散性を補足的に向上させる作用がある。アル 10 コキシ基の含有量としては、複合微粒子1g当たり、 0.01mmol以上が好ましく、また、50mmol 以下が好ましい。なお、ここでいうアルコキシ基とは、 微粒子を形成する金属元素に結合したRO基を意味す る。ここで、Rは、置換されていてもよいアルキル基で あり、微粒子中のRO基は、同一であっても異なってい てもよい。Rとしては、メチル、エチル、nープロピ ル、イソプロピル、n-ブチルが好適である。

【0024】上記複合微粒子の形状としては、特に限定 m以上が好ましく、また、200nm以下が好ましい。 5 n m未満であると、複合微粒子の表面エネルギーが高 くなるため、凝集等が起こりやすくなるおそれがあり、 200 nmを超えると、低屈折率組成物から形成される 皮膜の透明性等の物性が低下するおそれがある。より好 ましくは、100 nm以下である。すなわち本発明にお ける複合微粒子の好ましい形態としては、シリカ粒子と (メタ) アクリル系樹脂重合体とを構成成分とし、平均 粒子径が5nm以上、また、100nm以下であるシリ カ/アクリルポリマー複合ナノ微粒子である。

[0025] 本発明における複合微粒子の製造方法とし ては、例えば、シリカと有機系化合物との複合微粒子の 製造方法としては、まず1分子当たりに少なくとも1個 のポリシロキサン基が結合しており、かつ、該ポリシロ キサン基中に少なくとも1個のSi-OR'基(式中、 R'は、水素原子、置換されていてもよいアルキル基又 はアシル基を表す。R'が1分子中に複数ある場合、複 数のR'は同一であってもよく、異なってもよい。)を 有する有機ポリマーを合成し、次いで、有機ポリマーを 単独で又は加水分解可能な金属化合物と共に加水分解・ 40 等のハロゲン等で置換されてなる基が好適である。R¹ 縮合する複合微粒子の製造方法が好適である。

【0026】上記製造方法における有機ポリマーは、有 機鎖とポリシロキサン基から構成され、1分子当たり少 なくとも1個のポリシロキサン基が結合しており、か つ、該ポリシロキサン基中に少なくとも1個のSi-〇 R'基を含有する構造を有するものである。このような 有機ポリマーは、単独で、又は、後述する金属化合物と 共に加水分解・縮合して複合微粒子を製造することがで きるものである。また、有機ポリマーの入手し易さ等か ら、有機ポリマー中のポリシロキサン基と有機鎖とは、 50 る。ポリシロキサン基の有するSI原子の個数として

Si- C結合、Si- O- C結合等を介して化学結合し ていることが好ましく、特に、結合部位が耐加水分解性 に優れる点及び結合部位での交換反応等の好ましくない 反応を受けにくいのが好ましいこと等から、ポリシロキ サン基と有機鎖とは、SI-C結合を介して化学結合し ていることがより好ましい。

【0027】上記有機ポリマーの構造としては、後述す る有機溶剤及び/又は水に溶解するものであればよく、 ポリシロキサン基が有機鎖にグラフトしたポリマー、ポ リシロキサン基が有機鎖の片末端若しくは両末端に結合 したポリマー又はポリシロキサン基をコアとして複数の 直鎖状若しくは分枝状の有機鎖(複数の有機鎖は同じで あってもよく、異なってもよい)が結合したポリマーが 好適である。なお、ここで有機鎖とは、有機ポリマーに おいて、ポリシロキサン基以外の部分である。上記有機 鎖中の主鎖は、炭素を主体とするものであり、主鎖結合 にあずかる炭素原子が50~100モル%を占め、残部 がN、O、S、Si、P等の元素からなるものが容易に 得られるため好ましい。上記有機鎖を構成する樹脂やそ されるものではなく、また、平均粒子径としては、5n 20 の好ましい形態としては、上述した有機系化合物と同様 である。すなわち本発明の低屈折率組成物における皮膜 形成能の観点からは、(メタ)アクリル単位を必須に含 む樹脂が好ましく、また、より低屈折率化を達成するこ とができる観点からは、フッ素原子を有する単量体を含 む単量体成分を重合してなる重合体が好ましい。

【0028】上記Si-OR'基中のR'O基は、加水分 解及び/又は縮合可能な官能基であって、有機ポリマー 1分子当たり少なくとも1個あり、平均5個以上あるの が好ましく、20個以上あるのがより好ましい。R'O 30 基の個数が多いほど、加水分解・縮合する反応点が増加 し、より強固な骨格を形成する微粒子が得られることに なる。ここでR1は、水素原子、置換されていてもよい アルキル基又はアシル基を表す。アルキル基、アシル基 の炭素数としては、R'O基の加水分解速度が速いこと から、炭素数1~5のアルキル基、アシル基が好まし い。置換されているアルキル基、アシル基としては、上 記アルキル基、アシル基の有する水素原子の1個又は2 個以上が、メトキシ基、エトキシ基等のアルコキシ基: アセチル基、プロピオニル基等のアシル基;塩素、臭素 が1分子中に複数ある場合、複数のR'は互いに同一で あってもよく、異なってもよい。R'としては、R'O基 の加水分解・縮合速度が更に速くなることから、水素原 子、メチル基、エチル基が好ましく、メチル基が最も好 ましい。

【0029】上記R'O基がSi原子と結合したSi-OR¹基を1個以上有するポリシロキサン基とは、2個 以上のSi原子がポリシロキサン結合(Si-O-Si 結合)により直鎖状又は分枝状に連結してなる基であ

は、上述したR'O基を多く含有できる点で、ポリシロ キサン基1個当たりの平均で、4個以上が好ましく、1 1個以上がより好ましい。このようなポリシロキサン基 としては、ポリメチルメトキシシロキサン基、ポリエチ ルメトキシシロキサン基、ポリメチルエトキシシロキサ ン基、ポリエチルエトキシシロキサン基、ポリフェニル メトキシシロキサン基、ポリフェニルエトキシシロキサ ン基が好適である。

9

【0030】更に、ポリシロキサン基中のすべてのSi 原子は、有機鎖との結合及びポリシロキサン結合 (SI 10 有するR'O基との加水分解速度が同等であれば、共加 -O-Si結合)の他はR'O基とのみ結合しているこ とが好ましい。このようなポリシロキサン基としては、 ポリジメトキシシロキサン基、ポリジエトキシシロキサ ン基、ポリジイソプロポキシシロキサン基、ポリローブ トキシシロキサン基が好適である。

【0031】上記有機ポリマーの製造方法としては、以 下に示す(1)~(4)の方法が好適である。

(1) 二重結合基やメルカプト基を有するようなシラン カップリング剤の存在下、ラジカル重合性モノマーをラ ジカル (共) 重合した後、得られた (共) 重合体と後述 20 するシラン化合物及び/又はその誘導体を共加水分解・ 縮合する方法。

(2) 二重結合基やメルカプト基を有するようなシラン カップリング剤と後述するシラン化合物及び/又はその 誘導体を共加水分解・縮合した後、得られた共加水分解 ・縮合物(以下、重合性ポリシロキサンという)の存在 下ラジカル重合性モノマーをラジカル(共)重合する方

【0032】(3)二重結合基、アミノ基、エポキシ 基、メルカプト基等の反応性基を有するようなシランカ 30 ップリング剤と上記反応性基と反応するような基を有す るポリマーを反応させた後、得られたポリマーと後述す るシラン化合物及び/又はその誘導体を共加水分解・縮 合する方法。

(4) 二重結合基、アミノ基、エポキシ基、メルカプト 基等の反応性基を有するようなシランカップリング剤と 後述するシラン化合物及び/又はその誘導体を共加水分 解・縮合した後、得られた上記反応性基を有するような 共加水分解・縮合によって得られたものと上記反応性基 と反応するような基を有するポリマーを反応させる方 法。

上記(1)~(4)の方法の中でも、より容易に有機ポ リマーを得ることができる点から(2)の方法が好まし 77.

[0033] 加水分解可能な金属化合物は、加水分解、 更に縮合することにより3次元的にネットワークを形成 することができる。このような金属化合物としては、金 属ハロゲン化物、硝酸金属塩、硫酸金属塩、金属アンモ ニウム塩、有機金属化合物、アルコキシ金属化合物又は 種以上を用いることができる。

【0034】金属化合物としては、金属化合物を構成す る金属元素が元素周期律表の「II族、IV族、V族の 各元素からなる群から選ばれる少なくとも1種の金属元 素であるものが好ましい。これらの中でも、金属化合物 を構成する金属元素がSi、Al、Ti及びZrからな る群から選ばれる少なくとも1種の金属元素によって構 成される金属化合物がより好ましい。また、金属化合物 の加水分解速度と有機ポリマー中のポリシロキサン基が 水分解・縮合反応を制御し易いため、金属化合物を構成 する金属元素としては、Siが最も好ましい。

10

【0035】上記金属化合物としては、以下のもの等が 好適である。これらは単独で用いてもよく、2種以上を 併用してもよい。四塩化ケイ素、トリメチルクロロシラ ン、ジメチルジクロロシラン、メチルトリクロロシラ ン、ジメチルエトキシシラン、フェニルトリヒドロキシ シラン、トリメチルヒドロキシシラン、ジメチルジヒド ロキシシラン。

【0036】メチルトリアセトキシシラン、ジメチルジ アセトキシシラン、トリメチルアセトキシシラン、テト **ラアセトキシシラン、テトラメトキシシラン、テトラエ** トキシシラン、テトライソプロポキシシラン、テトラブ トキシシラン、トリメトキシシラン、トリエトキシシラ ン、メチルトリメトキシシラン、ビニルトリメトキシシ ラン、3ーグリシドキシプロピルトリメトキシシラン、 3-クロロプロピルトリメトキシシラン、3-メルカプ トプロピルトリメトキシシラン、3-(2-アミノエチ ルアミノプロピル) トリメトキシシラン、フェニルトリ メトキシシラン、フェニルトリエトキシシラン、ジメト キシジメチルシラン、ジメトキシメチルシラン、ジエト キシメチルシラン、ジエトキシ-3-グリシドキシプロ ピルメチルシラン、3-クロロプロピルジメトキシメチ ルシラン、ジメトキシメチルフェニルシラン、トリメチ ルメトキシシラン、トリメチルエトキシシラン、ジメチ ルジエトキシシラン、ジメトキシジエトキシシラン。

【0037】塩化第1錫、塩化第2錫、メチル錫トリク ロライド、ジメチル錫ジクロライド、トリメチル錫クロ ライド、ジブチル錫ジアセテート、トリブチル錫ハイド ライド、トリメチル錫フォルメート、トリメチル錫アセ テート、トリエチル錫とドロキシド、ジメチル錫ジメト キシド、トリメチル錫メトキシド、ジメチル錫ジエトキ シド、ジブチル錫ジブトキシド。

【0038】四塩化チタン、硫酸チタニル、メチルトリ クロロチタン、ジメチルジクロロチタン、テトラメトキ シチタン、テトラエトキシチタン、テトライソプロポキ シチタン、テトラブトキシチタン、テトラ (2-エチル ヘキシロキシ)チタン、ジエトキシジブトキシチタン、 イソプロポキシチタントリオクタレート、ジイソプロポ これらの金属化合物の誘導体が好適であり、1種又は2 50 キシチタンジアクリレート、トリプトキシチタンステア

レート、四塩化ジルコニウム、オキシ塩化ジルコニウ ム、ジルコニウムアセテート、ジルコニウムラクテー ト、テトラメトキシジルコニウム、テトラエトキシジル コニウム、テトライソプロポキシジルコニウム、テトラ ブトキシジルコニウム。

11

【0039】上記金属化合物としてはまた、上記金属化 合物の誘導体を使用することができる。金属化合物の誘 導体とは、ハロゲン、NO,、SO,、アルコキシ基、ア シロキシ基等の加水分解性基の一部をジカルボン酸基、 オキシカルボン酸基、β-ジケトン基、β-ケトエステ 10 チタンジアセチルアセトネート、オキシチタンジアセチ ル基、βージエステル基、アルカノールアミン基等のキ レート化合物を形成しうる基で置換した金属化合物又は 上記金属化合物及び/若しくは上記キレート置換金属化 合物を部分的に加水分解及び/若しくは縮合して得られ るオリゴマー及びポリマー等である。

【0040】上記キレート置換化合物としては、ジイソ プロポキシチタンジアセチルアセトネート、オキシチタ ンジアセチルアセトネート、ジブトキシチタンビストリ エタノールアミネート、ジヒドロキシチタンジラクテー ト、ジルコニウムアセチルアセトネート、アセチルアセ 20 トンジルコニウムプトキシド、トリエタノールアミンジ ルコニウムブトキシド、アルミニウムアセチルアセトネ ートが好適である。

【0041】上記の中でも、金属化合物としては、下記 一般式(1);

 $(R^2O)_{\bullet}MR^{\bullet}_{\bullet}$ (1)

(式中、Mは、Si、Al、Tl及びZrからなる群よ り選ばれる少なくとも1種の金属元素を表す。R'は、 水素原子、置換されていてもよいアルキル基又はアシル 基を表す。R'は、置換されていてもよいアルキル基、 シクロアルキル基、アリール基又はアラルキル基を表 す。nは、金属元素Mの価数を表す。mは、1~nの整 数を表す。R'及び/又はR'が1分子中に複数ある場 合、複数のR¹及び/又はR¹は、同一であってもよく、 異なってもよい。)で表される化合物及びその誘導体か ら選ばれる少なくとも1種を用いることが好ましい。 【0042】上記一般式(1)表される金属化合物とし ては、メチルトリアセトキシシラン、ジメチルジアセト キシシラン、トリメチルアセトキシシラン、テトラアセ トキシシラン、テトラメトキシシラン、テトラエトキシ 40 シラン、テトライソプロキシシラン、テトラプトキシシ ラン、メチルトリメトキシシラン、フェニルトリメトキ シシラン、フェニルトリエトキシシラン、ジメトキシジ メチルシラン、ジメトキシメチルフェニルシラン、トリ メチルメトキシシラン、トリメチルエトキシシラン、ジ メチルジエトキシシラン、ジメトキシジエトキシシラ ン、アルミニウムトリメトキシド、アルミニウムトリエ トキシド、アルミニウムトリイソプロポキシド、アルミ ニウムトリプトキシド、ジメチルアルミニウムメトキシ ド、テトラメトキシチタン、テトラエトキシチタン、テ 50 ブチル、酢酸イソブチル等のエステル類:メチルエチル

トライソプロポキシチタン、テトラブトキシチタン、テ トラ(2-エチルヘキシロキシ) チタン、ジエキトシジ ブトキシチタン、イソプロキシチタントリオクタレー ト、ジイソプロポキシチタンジアクリレート、トリブト キシチタンステアレート、ジルコニウムアセテート、テ トラメトキシジルコニウム、テトラエトキシジルコニウ ム、テトライソプロポキシジルコニウム、テトラブトキ シジルコニウムが好適である。また、一般式 (1) で表 される金属化合物の誘導体としては、ジイソプロポキシ ルアセトネート、ジブトキシチタンピストリエタノール アミネート、ジヒドロキシチタンジラクテート、ジルコ ニウムアセチルアセトネート、アセチルアセトンジルコ ニウムプトキシド、トリエタノールアミンジルコニウム ブトキシド、アルミニウムアセチルアセトネートが好適 である。

【0043】更に、工業的に入手し易く、製造装置及び 最終製品の諸物性に悪影響を及ぼすハロゲン等を含んで いない等の理由から、一般式(1)においてMがSiで あるシラン化合物及びその誘導体から選ばれる少なくと も1種を用いることがより好ましい。シラン化合物とし ては、メチルトリアセトキシシラン、ジメチルジアセト キシシラン、トリメチルアセトキシシラン、テトラアセ トキシシラン、テトラメトキシシラン、テトラエトキシ シラン、テトライソプロポキシシラン、テトラブトキシ シラン、メチルトリメトキシシラン、フェニルトリメト キシシラン、フェニルトリエトキシシラン、ジメトキシ ジメチルシラン、ジメトキシメチルフェニルシラン、ト リメチルメトキシシラン、トリメチルエトキシシラン、 30 ジメチルジエトキシシラン、ジメトキシジエトキシシラ ンが好適である。また、シラン化合物の誘導体として は、上記シラン化合物の加水分解・縮合物が好適であ

【0044】上記シラン化合物の中でも、アルコキシシ ラン化合物が原料として入手し易く特に好ましい。ま た、シラン化合物及びその誘導体が、Sj(OR1)。及 びその誘導体であると、加水分解・縮合速度が速く、よ り強固な骨格を形成した複合微粒子が得られる点で好ま Lu.

【0045】本発明における複合微粒子は、有機ポリマ ーを単独又は上記金属化合物と共に加水分解・縮合して 製造することができる。加水分解・縮合の方法としては 特に限定されるものではないが、反応を容易に行えるこ とから、溶液中で行うことが好ましい。なお、ここでい う溶液とは、後述する有機溶剤及び/又は水を含有する 溶液であり、溶液の組成としては特に限定されるもので はない。

【0046】上記有機溶剤としては、ベンゼン、トルエ ン、キシレン等の芳香族炭化水素類;酢酸エチル、酢酸

ケトン、メチルイソブチルケトン等のケトン類;テトラ ヒドロフラン等のエーテル類;メタノール、エタノー ル、イソプロピルアルコール、n-ブタノール、プロピ レングリコール、プロピレングリコールモノメチルエー テル等のアルコール類;塩化メチレン等のハロゲン化炭 化水素類が好適であり、1種又は2種以上を用いること ができる。これらの中でも、水と溶解可能なアルコール 類、ケトン類、エーテル類を必須として用いることが好 ましい。

【0047】上記有機ポリマー単独又は有機ポリマーと 10 金属化合物の加水分解・縮合は無触媒でも行うことがで きるが、酸性触媒又は塩基性触媒の1種又は2種以上を 用いることができる。酸性触媒としては、塩酸、硫酸、 硝酸、燐酸等の無機酸類:酢酸、プロピオン酸、シュウ 酸、pートルエンスルホン酸等の有機酸類;酸性イオン 交換樹脂が好適である。また、塩基性触媒としては、ア ンモニア:トリエチルアミン、トリプロピルアミン等の 有機アミン化合物;ナトリウムメトキシド、ナトリウム エトキシド、カリウムメトキシド、カリウムエトキシ ド、カリウム-t-ブトキシド、水酸化ナトリウム、水 20 酸化カリウム等のアルカリ金属化合物;塩基性イオン交 換樹脂が好適である。触媒としては、酸性触媒よりも塩 基性触媒を用いると、加水分解・縮合によって得られる 無機微粒子が、より強固な骨格を形成するために、好ま 1,63.

【0048】上記加水分解・縮合の際の原料組成として は、有機ポリマー、金属化合物、有機溶剤、触媒及び水 等よりなる原料組成物全量に対して、有機ポリマーの量 は、0.1~80質量%が好ましく、0.5~30質量 %がより好ましい。金属化合物の量は、0~80質量% 30 するのも好ましい。このような方法で加水分解・締合を が好ましく、0~50質量%がより好ましい。有機溶剤 の量は、0~99.9質量%が好ましく、20~99質 量%がより好ましい。触媒の量は、0~20質量%が好 ましく、0~10質量%がより好ましい。

【0049】上記加水分解・縮合に用いる水の量は、有 機ポリマー単独又は有機ポリマーと金属化合物が、加水 分解・縮合によって粒子化する量であればよいが、加水 分解・縮合をより充分に行い、粒子の骨格をより強固に するには、使用する水の量は多いほど好適である。具体 的には、加水分解・縮合する加水分解性基に対する水の 40 モル比が、0.1以上であることが好ましく、より好ま しくは0.5以上、更に好ましくは1以上の条件で加水 分解・縮合を行う。これにより、複合微粒子が得られ る。

【0050】上記加水分解・縮合の操作方法としては、 上記有機ポリマー又はその溶液を、また、金属化合物も 用いる場合は、金属化合物又はその溶液を、水を含有す る溶液に添加し、反応温度が0~100℃で、好ましく は0~70℃で、5分間~100時間攪拌することによ り行われる。この際、有機ポリマー又はその溶液、金属 50 間 t において、既に供給された原料液 (C) の量を表

化合物又はその溶液を混合して、又は、それぞれ別々 に、一括、分割、連続等の任意の添加方法で反応でき る。また、添加を逆にして、水を含有する溶液を、有機 ポリマー又はその溶液や金属化合物又はその溶液中に添 加してもよい。また、加水分解・縮合において、上記の 触媒の1種又は2種以上を使用することができる。 触媒 の使用方法としては特に限定されず、あらかじめ水、有 機溶剤、有機ポリマー、金属化合物に混合して使用する ことができる。反応終了後、加水分解・縮合によって生 成した副生物及び触媒等をろ過や蒸留等で除去してもよ く、得られた複合微粒子を反応混合物から単離する方法 は、常法によることができ、溶媒の留去、遠心分離、再 沈、限外ろ過等により単離、精製することができる。

【0051】上記加水分解・縮合の方法としては、より 狭い(シャープな)粒子径分布を有する複合微粒子を製 造できる点で以下の方法がより好ましい。すなわち反応 容器中に下記原料液(A)及び原料液(B)を、個別に かつ同時に供給して加水分解・縮含を行うことにより、 複合微粒子がより好ましく製造される。

【0052】原料液(A):有機ポリマー又は有機ポリ マーと加水分解可能な金属化合物とを含有する液 原料液(B):水を必須とする液

また、反応容器中に原料液(A)及び原料液(B)と共 に、個別にかつ同時に、下記原料液(C)を供給するの も好ましい。

【0053】原料液(C):加水分解可能な金属化合物 を含有する液

また、原料液(A)中に少なくとも1種の加水分解可能 な金属化合物を含有させておいて上記の加水分解・縮合 行うと、加水分解・縮合に伴う複合微粒子の析出過程を より制御しやすくなって、よりシャープな粒子径分布を 有する複合微粒子が得られる。

【0054】上記原料液(A)~原料液(C)の、反応 容器中への個別の供給とは、各原料液が反応容器中に供 給される以前に、各原料液が混合することなく供給が行 われることである。また、原料液(A)~原料液(C) の、反応容器中への同時の供給とは、下記式で定義され る任意の時間 t における原料液(A)及び原料液(C) の原料液(B)に対する供給比X、X、が、好ましくは 0. 1~10で、より好ましくは0. 3~3で、特に好 ましくは0.5~2で供給されることである。

 $X_{s} = (a/A) / (b/B)$ $X_c = (c/C)/(b/B)$

(式中、Aは、原料液(A)の全量を表す。Bは、原料 液(B)の全量を表す。Cは、原料液(C)の全量を表 す。aは、任意の時間tにおいて、既に供給された原料 液(A)の量を表す。bは、任意の時間tにおいて、既 に供給された原料液(B)の量を表す。cは、任意の時 す。)

【0055】本発明における複合微粒子の製造方法とし てはまた、無機系化合物から形成される無機微粒子に有 機系化合物を結合させる方法を好適に適用することがで きる。このような製造方法としては、無機微粒子にエチ レン性不飽和基を有するカップリング剤を反応させて表 面にエチレン性不飽和基を有する微粒子を製造する工 程、該エチレン性不飽和基を表面に有する微粒子の存在 下、不飽和単量体から構成される単量体成分を重合する 工程を含む方法が好適である。

【0056】上記カップリング剤としては、分子内にエ チレン性不飽和基を有し、かつ、無機微粒子と反応して 化学結合を形成できる加水分解性基を有するものであれ ばよく、ビニルトリメトキシシラン、ビニルトリエトキ シシラン、アクリロキシプロピルトリメトキシシラン、 アクリロキシプロピルトリエトキシシラン、メタクリロ キシプロピルトリメトキシシラン、メタクリロキシプロ ピルトリエトキシシラン等のシリコン系カップリング 剤:イソプロピルジ(メタ)アクリルイソステアロイル チタネート等のチタン系カップリング剤が好適であり、 20 キサゾリン基、アルデヒド基、加水分解性シリル基、 1種又は2種以上を用いることができる。

【0057】上記表面にエチレン性不飽和基を有する微 粒子を製造する工程において、カップリング剤を反応さ せる方法としては、反応を容易に行えることから、有機 溶剤及び/又は水を媒体とする溶液中で反応を行う方法 や、触媒を用いて反応を行う方法が好適である。触媒と しては塩基性触媒がより好ましい。

【0058】上記単量体成分を構成する不飽和単量体と しては、上記有機系化合物を形成することができるもの であればよく、1種又は2種以上を用いることができ る。また、重合方法や重合条件としては、特に限定され るものではない。

【0059】本発明の低屈折率組成物における複合微粒 子の含有量としては、低屈折率組成物100質量%に対 して、30質量%以上が好ましく、また、98質量%以 下が好ましい。30質量名未満であると、屈折率が1. 45以上となるおそれがあり、98質量%を超えると、 成膜しなかったり不明瞭となるおそれがある。より好ま しくは、40質量%以上であり、また、90質量%以下 である。

【0060】本発明の低屈折率組成物においては、該低 屈折率組成物が硬化して形成される皮膜やフィルム等の 硬化物の耐溶剤性、耐屈曲性、耐熱性、耐スリ傷性、耐 候性、耐薬品性等の皮膜物性が向上することから、複合 微粒子が架橋構造に組み込まれることが好ましい。この ような硬化物を形成することができる低屈折率組成物と しては、以下の形態のものが好適である。

【0061】(1)官能基(X)を有する有機ポリマー を用いて、上述した方法により得られる官能基(X)を 有する複合徽粒子と、官能基(X)と反応するような官 50 樹脂等が挙げられる。多官能アクリル系樹脂としては、

能基(Y)を2個以上有する硬化剤を含んでなる低屈折 率組成物。

16

(2) 宮能基(X) を有する有機ポリマーを用いて、上 述した方法により得られる官能基(X)を有する複合微 粒子と、官能基(X)と反応するような官能基(Y)を 有する有機ポリマーを用いて、上述した方法により得ら れる官能基(Y)を有する複合微粒子を含んでなる低屈 折率組成物。

(3) 官能基(X) を有する有機ポリマーを用いて、上 10 述した方法により得られる官能基(X)を有する複合微 粒子と、官能基(X)と反応するような官能基(Y)を 2個以上有する硬化剤と、官能基(X)と反応するよう な官能基(W)を有する有機ポリマーを用いて、上述し た方法により得られる官能基(W)を有する複合微粒子 を含んでなる低屈折率組成物。

(4)上記(1)~(3)において、更に官能基(X) を2個以上有する硬化剤を含んでなる低屈折率組成物。 【0062】上記官能基(X)としては、水酸基、カル ボキシル基、アミノ基、エボキシ基、メルカプト基、オ

(メタ) アクリロイル基、ビニル基が好適であり、これ らの中でも、水酸基、加水分解性シリル基、 (メタ) ア クリロイル基、ビニル基が好ましい。官能基(X)と反 応する官能基(Y)、官能基(W)としては、イソシア ネート基、エポキシ基、水酸基、メルカプト基、アミノ 基、不飽和基、カルボキシル基、加水分解性シリル基、 (メタ) アクリロイル基、ビニル基が好適である。

【0063】上記硬化剤としては、複合微粒子が有する 官能基と反応することができる官能基を1分子中に2個 30 以上有する化合物や重合体、樹脂等を1種又は2種以上 用いることができる。例えば、複合微粒子が水酸基を有 する場合、多官能イソシアネート化合物、メラミン化合 物、アミノプラスト樹脂が好適である。また、加水分解 性シリル基を有する場合は、例えば、トリアルコキシシ ラン及びテトラアルコキシシラン又はそれらのアルキル 化物の部分加水分解物、メチルトリアルコキシシラン及 びフェニルトリアルコキシシランの混合物を加水分解し たもの、コロイド状シリカ充填オルガノトリアルコキシ シランの部分加水分解縮合物等のシリコーン系硬化性樹 40 脂が挙げられる。市販品としては、例えば「Siコート 2」 (大八化学社製); 「トスガード 5 1 0」、「UV HC8553], [UVHC8556], [UVHC8 558」(以上、東芝シリコーン社製);「KP-85 1), [KP-854], [X-12-2206], 「X-12-2400」(以上、信越シリコーン社

製);「ソルガードNP720」、「ソルガードNP7 30」、「ソルガードRF0831」(以上、日本ダク ロシャムロック社製)等が挙げられる。(メタ)アクリ ロイル基、ビニル基を有する場合は、多官能アクリル系 ポリオールアクリレート、ポリエステルアクリレート、ウレタンアクリレート、エポキシアクリレート等の樹脂を挙げることができる。更に、他の重合体を併用することも可能である。かかる他の重合体としては、熱可塑性重合体、又は、単独若しくは架橋剤によって架橋硬化する硬化性重合体が例示される。これら他の重合体の種類や使用量は、本発明に係る低屈折率組成物の用途や要求特性に応じて適宜決定すればよい。当該他の重合体としては、例えば、塩化ビニル樹脂、ポリエステル樹脂、アクリル樹脂、シリコン樹脂等の熱可塑性重合体;ウレタン樹脂、シリコン樹脂、エポキシ樹脂等の単独硬化型の熱・紫外線・電子線硬化性重合体;ポリエステル樹脂、アクリル樹脂、エポキシ樹脂等の如き硬化剤によって硬化する熱硬化性重合体を挙げることができる。

【0064】上記多官能イソシアネート化合物としては、脂肪族、脂環族、芳香族及びその他の多官能イソシアネート化合物やこれらの変性化合物が好適である。多官能イソシアネート化合物としては、トリレンジイソシアネート、キシリレンジイソシアネート、ジフェニルメタンジイソシアネート、ヘキサメチレンジイソシアネート、1,6-ヘキサメチレンジイソシアネートのビウレット体、イソシアネート類とトリメチロールプロパン等の多価アルコールとの反応により生成される2個以上のイソシアネート生が残存する化合物;これらの多官能イソシアネート化合物をアルコール類、フェノール性水酸基を有する化合物、オキシム類、ラクタム類等のプロック剤で封鎖したプロックド多官能イソシアネート化合物が好適である。

【0065】上記メラミン化合物としては、ジメチロー 30 ルメラミン、トリメチロールメラミン、テトラメチロー ルメラミン、ペンタメチロールメラミン、ヘキサメチロ ールメラミン、イソプチルエーテル型メラミン、nーブ チルエーテル型メラミン、プチル化ベンゾグアナミンが 好適である。アミノプラスト樹脂としては、アルキルエ ーテル化メラミン樹脂、尿素樹脂、ベンゾグアナミン樹 脂が好適である。

[0066] 本発明の低屈折率組成物が、上記多官能イソシアネート化合物、メラミン化合物及びアミノブラスト樹脂から選ばれる少なくとも1種の化合物を含有する 40場合は、架橋反応を促進させるために硬化触媒を更に使用するのが好ましい。硬化触媒としては、酸性又は塩基性の硬化触媒を使用できる。酸性硬化触媒としては、トルエンスルホン酸等の有機スルホン酸が好適である。また、塩基性硬化触媒としては、トリエチルアミン等のアミン系触媒;ジブチル錫ジラウレート等の有機錫化合物が好適である。これらは単独で用いてもよく、2種以上を併用してもよい。また、必要に応じて助触媒を併用してもよい。

[0067] 本発明の低屈折率組成物中には、更に、バ 50 材;ポリカーボネート(PC)、ポリメチルメタクリレ

インダー等の樹脂や添加剤 1 種又は 2 種以上を混合して もよい。添加剤としては、各種レベリング剤、顔料分散 剤、紫外線吸収剤、酸化防止剤、粘性改質剤、紫外線安 定剤、金属不活性化剤、過酸化物分解剤、充填剤、補強 剤、可塑剤、潤滑剤、乳化剤、カーボンブラック、蛍光 性増白剤、帯電防止剤が好適である。

18

【0068】本発明の低屈折率組成物には、必要に応じて顔料を1種又は2種以上添加してもよい。顔料としては、チタン白、透明酸化鉄等の無機顔料、溶性アゾ顔料が好適である。

[0069] 本発明の低屈折率組成物の使用形態としては、複合微粒子を種々の有機溶剤及び/又は水に分散させた分散体とすることが好ましい。分散媒としては、複合微粒子中の有機系化合物が溶解する有機溶剤及び/又は水が好ましい。このような有機溶剤としては、上述した複合微粒子を、有機ポリマー単独又は金属化合物と共に加水分解・縮合して製造する際に使用される有機溶剤が好適である。有機溶剤及び/又は水の使用量は、適宜設定すればよい。

[0070] 本発明の低層折率組成物は、コーティング 剤として、また、成形材料として好適であり、低層折率 を発現することができる皮膜やフィルムを形成することができるものである。本発明においてはまた、低層折率 組成物から形成される厚さ 0.1 μmの皮膜の波長 550nmでの層折率が、1.42以下であることが好ましく、低層折率組成物から形成される皮膜やフィルムの周 折率がこのような範囲となるように、必須成分である複合微粒子やその他の成分の種類や使用量、種類や使用量を適宜設定することが好ましい。このような低層折率を発現することができる低層折率組成物は、本発明の好ましい形態の1つである。より好ましくは、層折率が1.40以下である。

【0071】本発明の低屈折率組成物は、上述したように低屈折率を発現することができるため、反射防止膜を構成する低屈折率層の材料としてや、液晶ディスプレイ用光拡散シートの材料等として好適に用いることができるものである。このように、本発明の低屈折率組成物から反射防止膜や液晶ディスプレイ用光拡散シートを形成することは、本発明の好ましい実施形態の1つである。これらの中でも、本発明の低屈折率組成物は、反射防止膜を構成する低屈折率層の材料として好適であり、本発明の低屈折率組成物を積層してなる反射防止膜もまた、

【0072】本発明の低屈折率組成物を用いて低屈折率 層を形成する方法としては、低屈折率組成物を基材等に 塗布して硬化させることにより皮膜を形成する方法、低 屈折率組成物をフィルム化し、基材等に積層する方法が 好適である。

本発明の1つである。

(0073)上記基材としては、ガラス等の透明無機基 は、ポリカーボネート(PC) ポリメチルメタクリレ ート、ポリエチレンテレフタレート(PET)、トリア セチルセルロース(TAC)等の透明有機基材が好適で ある。また、塗布方法としては、浸漬、ダイコート、刷 毛塗り、ロールコート、スピンコート、バーコート、フ レキソ印刷、スクリーン印刷の常法を好適に適用するこ とができる。

19

[0074]上記反射防止膜における低屈折率層の厚さ としては、乾燥時の膜厚が O. 02 μm以上が好まし く、また、0.3 um以下が好ましい。より好ましく は、 $0.04\mu\mathrm{m}$ 以上であり、また、 $0.2\mu\mathrm{m}$ 以下で 10 均分子量(Mw)及び数平均分子量(Mn)を表1に示 ある。

[0075]

[実施例] 以下に実施例を揚げて本発明を更に詳細に説 明するが、本発明はこれらの実施例のみに限定されるも のではない。

【0076】重合性ポリシロキサン、有機ポリマー (P) 及び有機ポリマー複合無機微粒子(複合微粒子) 分散体(2)を下記製造例1~13により合成した。 (製造例1)

〔重合性ポリシロキサン (S-1) の合成〕攪拌機、温 20 度計及び冷却管を備えた300ミリリットルの四ツロフ ラスコにテトラメトキシシラン144.5g、アーメタ クリロキシプロピルトリメトキシシラン23.6g、水 19g、メタノール30g、アンバーリスト15(商品 名、ローム・アンド・ハース・ジャパン社製の陽イオン 交換樹脂) 5gを入れ、65℃で2時間攪拌し、反応さ せた。反応混合物を室温まで冷却した後、冷却管に代え て蒸留塔、これに接続させた冷却管及び流出口を設け、 常圧下に80℃まで2時間かけて昇温し、メタノールが 流出しなくなるまで同温度で保持した。更に、2.67 30 リレート53g、プチルアクリレート108g、2-ヒ ×10kPaの圧力で90℃の温度で、メタノールが流 出しなくなるまで同温度で保持し、反応を更に進行させ た。再び、室温まで冷却した後、アンバーリスト15を 濾別し、重合性ポリシロキサン (S-1) を得た。

【0077】(製造例2)

[有機ポリマー (P-1) の合成] 攪拌機、滴下口、温 度計、冷却管及びN2ガス導入口を備えた1リットルの フラスコに、有機溶剤として酢酸ブチル200gを入れ N, ガスを導入し、攪拌しながらフラスコ内温を110 ℃まで加熱した。次いで製造例1で得られた重合性ポリ 40 シロキサン(S-1)12g、tert-ブチルメタクリレート19g、ブチルアクリレート94g、2-ヒド

ロキシエチルメタクリレート67g、ライトエステルF M-108(商品名、共栄社化学社製)48g、2, 21-アゾピスイソブチロニトリル2gを混合した溶液 を滴下口より2時間かけて滴下した。滴下後も同温度で 1時間攪拌を続けた後、1,1'ービス(tーブチルパ ーオキシ) -3.3.5-トリメチルシクロヘキサン 0.2gを30分おきに2回添加し、更に2時間加熱し て共重合を行い、有機ポリマー (P-1) が酢酸プチル に溶解した溶液を得た。得られた有機ポリマーの重量平 す。なお評価は以下の方法で行った。

【0078】GPC(ゲルパーミッションクロマトグラ フィー) [東ソー社製、商品名「HLC-8120GP C」] を用いて測定した。なお、溶離液としてテトラヒ ドロフラン(THF)を用い、ポリスチレンを標準物質 として用いた。

【0079】(製造例3~5)

[有機ポリマー (P-2~P-4) の合成) 表1に示し た組成に変更した以外は製造例2と同様にして、有機ポ リマー(P-2~P-4)が酢酸ブチルに溶解した溶液 を得た。得られた有機ポリマーの重量平均分子量(M w) 及び数平均分子量(Mn)を表1に示す。

[0080] (製造例6)

[有機ポリマー(P-5) の合成] 攪拌機、滴下口、温 度計、冷却管及びN。ガス導入口を備えた1リットルの フラスコに、有機溶剤として酢酸プチル200gを入れ N.ガスを導入し、攪拌しながらフラスコ内温を還流温 度まで加熱した。次いで製造例1で得られた重合性ポリ シロキサン (S-1) 12g、tert-ブチルメタク ドロキシエチルメタクリレート67g、2,2'ーアゾ ビスイソブチロニトリル31gを混合した溶液を滴下口 より4時間かけて滴下した。滴下後90℃で1時間攪拌 を続けた後、同温度を維持し2,21ーアゾビスイソブ チロニトリル0.5gを30分おきに5回添加した。更 に110℃に昇温し1時間加熱して共重合を行い、有機 ポリマー (P-5) が酢酸プチルに溶解した溶液を得 た。得られた有機ポリマーの重量平均分子量(Mw)及 び数平均分子量(Mn)を表1に示す。

[0081]

[麦1]

有機ポリマー(P)	モノマー組成(質量%)						重量平均分子量	数平均分子量	
	HEMA	MMA	t-BMA	BA	FM-108	S-1	(Mw)	(Mn)	
製造例2	P-1	28	v	8	39	20	5	37000	17000
製造例3	P-2	18. 5	_	_	26, 5	50	5	25000	12000
製造例4	P-3	28		22	45	_	5	2600D	13000
製造例5	P-4	28	23	_	44	_	5	52000	21000
製造例6	P5	28	-	22	45	-	5	3000	1500

【0082】表1について、以下に説明する。モノマー 組成において、HEMAとは、2-ヒドロキシエチルメ タクリレートであり、MMAとは、メチルメタクリレー トであり、t-BMAとは、tert-プチルメタクリ レートであり、BAとは、ブチルアクリレートであり、 FM-108とは、ライトエステルFM-108 (商品 名、共栄社化学社製)であり、S-1とは、重合性ポリ シロキサンである。

[0083] (製造例7)

〔有機ポリマー複合無機微粒子分散体(Z-1)の合 成〕攪拌機、2つの滴下口(滴下口イ及び滴下口口)、 温度計を備えた500mlの四ツ口フラスコに、酢酸ブ チル200g、メタノール50gを入れておき、内温を 20℃に調整した。次いでフラスコ内を攪拌しながら、 製造例2で得た有機ポリマー(P-1)の酢酸プチル溶 液10g、テトラメトキシシラン30g、酢酸ブチル5 gの混合液 (原料液A) を滴下口イから、イオン水10 g、25%アンモニア水5g、メタノール15gの混合 液(原料液B)を滴下口口から、2時間かけて滴下し た。滴下後、滴下口に代えて流出口を設けた蒸留塔を接 20 子分散体(2-2~2-6)を得た。得られた分散体の 続して、同温度で30分間撥拌を続けた。更に、常庄下 で80℃まで3時間かけて昇温し、メタノールが流出し なくなるまで同温度で保持した。更に、4.0×10k Paの圧力で100℃の温度で酢酸ブチルを留去し、有 機ポリマー複合無機微粒子が酢酸プチルに分散した有機 ポリマー複合無機微粒子分散体(2-1)を得た。得ら れた分散体の有機ポリマー複合無機微粒子濃度及び有機 ポリマー複合無機微粒子中の無機微粒子と有機ポリマー の比率、平均粒子径を表3に示す。

【0084】なお、評価は以下の方法で行った。 (有機ポリマー複合無機微粒子濃度) 有機ポリマー複合 無機微粒子分散体を1. 33×10kPaの圧力下、1 30℃で24時間乾燥し、下記の式より求めた。

(有機ポリマー複合無機微粒子濃度) (質量%) = (D $\angle W) \times 100$

22

式中の記載は、以下のとおりである。

D:乾燥後の有機ポリマー複合無機微粒子の重量(g) W:乾燥前の有機ポリマー複合無機微粒子分散体の重量 (g)

【0085】(有機ポリマー複合無機微粒子中の無機微 粒子と有機ポリマーの比率)有機ポリマー複合無機微粒 子分散体を1. 33×10kPaの圧力下、130℃で 10 24時間乾燥したものについて元素分析を行い、灰分を 有機ポリマー複合無機微粒子中の無機物含有量とした。 【0086】 (平均粒子径) 透過型電子顕微鏡により粒 子を撮影し、任意の100個の粒子の直径を読み取り、 その平均を平均粒子径とした。

【0087】(製造例8~12)

[有機ポリマー複合無機微粒子分散体(Z-2~Z-6) の合成〕有機溶剤、有機ポリマー(P)、アンモニ ア水、テトラメトキシシランの量を、表2に変更した以 外は製造例7と同様にして、有機ポリマー複合無機微粒 有機ポリマー複合無機微粒子濃度及び有機ポリマー複合 無機微粒子中の無機微粒子と有機ポリマーの比率、平均 粒子径を表3に示す。

[0088] (製造例13)

〔有機ポリマー複合無機微粒子分散体(Z-7)の合 成〕有機溶剤、モノマー(M)、アンモニア水、テトラ メトキシシランの量を表2に変更した以外は製造例7と 同様にした。微粒子の分散安定性が低下し、凝集物が発 生し白濁溶液が得られた。モノマー(M)としては、反

30 応性シランモノマーであるァーメタクリロキシプロピル トリメトキシシランを用いた。

[0089]

【表 2 】

						反応液組成(g)		·	
		4m 900 ct ct ct cts 200 cts 200 de 1	原料液(A)			原料液(8)			
		初期反応容器内溶剤		7—(P)	酢酸ブチル	テトラメトキシシラン	イオン水	25%アンモニア水	メタノール
製造例7 Z−1	74	酢酸プチル 200	P-1	40	-			_	- P
	メタノー・ル 50		10	5	30	10	5	15	
製造例8 Z2	70	酢酸プチル 200	P1	20	5	20	10	5	20
	ZZ	メタノール 60							
製造例9	z-3	酢酸ブチル 200	P-2	20	5	20	10	5	20
型值例9 Z-	2-3	メタノール 50							
製造例10 Z-4	7_4	酢酸プチル 200	P-3	10	5	30	10	5	15
	2-4	メタノー・ル 50							
製造例11 2-5	7 5	酢酸ブチル 200	P-4	10	5	30	10	5	16
	2	メタノール 50							
型造例12 Z-	*	酢酸ブチル 200	P-5	10	5	30	10	6	15
	2-6	メタノー・ル 50							
整造例13 Z-	Z-7	酢酸プチル 200	м	10	5	30	10	5	15
	ر '	メタノール 50							

【0090】表2について、以下に説明する。Mとは、 量:Fw=248)である。 ァーメタクリロキシプロピルトリメトキシシラン(分子 50 【0091】

【表3】

		有機ポリマー複合無機機粒子濃度(質量%)	無機数粒子と有機ポリマーの比率	平均粒子径(nm)
製造例7	Z-1	40	70/30	29
製造例8	Z-2	30	50/50	20
製造例9	Z-3	25	50/50	23
製造例10	Z-4	40	70/30	30
製造例11	Z-6	40	70/30	30
製造例12	Z-6	40	70/80	30

【0092】実施例1

製造例7で得られた複合シリカ微粒子の酢酸プチル分散体 (Z-1)100g、メチルエチルケトン300gを混合して塗布液とした。この塗布液をガラス基材にスピンコーターで塗布し、室温で15分、80℃で30分乾燥した。得られたガラスの透明性、屈折率及び膜厚の試験結果を表4に示す。

23

【0093】なお、ガラス基材の評価は以下の方法で行った。

(透明性)外観で塗膜の表面が均一な透明性を有している場合を「○」、透明性が損なわれた部分が認められる 20 場合を「×」とした。

(屈折率) 反射分光膜厚計(大塚電子社製、商品名「FE-3000」)により、230nmから760nmの範囲で反射率を測定し、代表的な屈折率の波長分散の近似式としてnk_Cauchyの分散式を引用し、未知のパラメーターを絶対反射率のスペクトルの実測値から非線形最小二乗法によって求めて、波長550nmでの屈折率を求めた。

(膜厚) 反射分光膜厚計 (大塚電子社製、商品名「FE-3000」) により測定した。

【0094】実施例2~5、実施例8

製造例8~12で得られた複合シリカ微粒子の酢酸プチル分散体(2-2)~(2-6)を用いたこと以外は実施例1と同様にして塗布ガラス基材を得た。得られたガラスの透明性、屈折率及び膜厚の試験結果を表4に示す。

【0095】実施例6

製造例?で得られた複合シリカ微粒子の酢酸ブチル分散

10 体(2-1)100g、イソシアネート硬化剤ズミジュールN3300(商品名、住化バイエルウレタン社製)5.5g、メチルエチルケトン340gを混合して塗布液とした。この塗布液をガラス基材にスピンコーターで塗布し、室温で15分、80℃で30分乾燥した。得られたガラスの透明性、屈折率及び膜厚の試験結果を表4に示す。

【0096】実施例7

製造例7で得られた有機ポリマー複合無機微粒子分散体(Z-1)100g、日本触媒社製アクリルポリマー「ユーダブルS-2840」(商品名)80g、メチルエチルケトン450gを混合して塗布液とした。この塗布液をガラス基材にスピンコーターで塗布し、室温で15分、80℃で30分乾燥した。得られたガラスの透明性、屈折率及び膜厚の試験結果を表4に示す。

【0097】比較例1

コルコート社製シラノール系塗工液「コルコートP」 (商品名)をガラス基材にスピンコーターで塗布し、室温で湿気硬化させて塗布ガラス基材を得た。得られたガラスの透明性、屈折率及び膜厚の試験結果を表4に示30 す。

【0098】比較例2

製造例4で得られた有機ポリマー(P-3)100g、メチルエチルケトン390gを混合して塗布液とした。この塗布液をガラス基材にスピンコーターで塗布し、室温で15分、80℃で30分乾燥した。得られたガラスの透明性、屈折率及び膜厚の試験結果を表4に示す。

[0099]

【表 4 】

	透明性	屈折率(550nm)	膜厚(nm)
実施例1	0	1. 33	820
実施例2	0	1. 36	870
実施例3	0	1. 34	790
実施例4	0	1. 37	890
実施例5	0	1. 36	730
実施例6	0	1. 39	780
実施例7	0	1. 39	800
実施例B	0	1. 36	750
比较例1	0	1. 47	150
比較例2	0	1. 50	850

25

からなり、低屈折率を発現することができるため反射**防** 止膜や液晶ディスプレイ用光拡散シート等を形成する低 屈折率材料として好適なものである。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7

識別記号

FΙ

テーマコード(参考)

G 0 2 B 5/02

G02F 1/1335

G 0 2 F 1/1335

G 0 2 B 1/10

Д

(72)発明者 清水 健次

大阪府吹田市西御旅町5番8号 株式会社

日本触媒内

(72)発明者 芥川 寛信

大阪府吹田市西御旅町5番8号 株式会社

日本触媒内

Fターム(参考) 2H042 BA02 BA15 BA20

2H091 FA32X FA37X FB02 FB13

FC12 FC22 FD06 FD23 LA03

2K009 AA04 BB02 BB14 BB24 BB28

CC02 CC09 CC26 CC42 DD02

DD06

4F100 AA01A AA20 AG00B AK01A

AK17A ATOOB BAO2 CCOO

DE01A EH462 JA07A JN06

JN18A

4J002 BB031 BB111 BC031 BD041

BD101 BD121 BF021 BG001

CF071 CP031 EX026 EX036

GHOO GPOO